

Щойно встановлено
спадковий ангіоневротичний набряк



**Як отримати додаткову підтримку пацієнтові
зі спадковим ангіоневротичним набряком?**

дізнайтеся більше





Щойно встановлено спадковий ангіоневротичний набряк



Як отримати додаткову підтримку пацієнтові зі спадковим ангіоневротичним набряком?

Пацієнти із САН потребують не тільки адекватного лікування, а й психологічної підтримки. На додаток до підтримки з боку сім'ї та друзів, дуже цінним може бути спілкування з іншими пацієнтами з САН через спеціалізовані групи.

Попри те, що САН є рідкісним захворюванням, в Україні активно функціонує асоціація «НАЕ UA» («Українська асоціація хворих на спадковий ангіоневротичний набряк»), що об'єднує людей із цим діагнозом.

Дізнатися більше про українську спільноту пацієнтів із САН можна на сайті:
<https://ua.haei.org/>

Ця інформація доступна широкому загалу лише в ознайомлювальних цілях; вона не повинна використовуватися для діагностики або лікування захворювання. Вона не призначена для заміни консультації лікаря. Будь-ласка, зверніться до свого лікаря за подальшою консультацією

Пацієнтів із САН та їхніх родичів об'єднує ГО «Українська асоціація пацієнтів на спадковий ангіоневротичний набряк» (<https://ua.haei.org/>).

На правах реклами

© ТОВ «Такеда Україна» 2023. Всі права захищені.

«ТАКЕДА» та  є зареєстрованими торговельними марками компанії
«Takeda Pharmaceutical Company Limited»

ТОВ «Такеда Україна», вул. Солом'янська, 11, БЦ Eleven, 11-й поверх, 03110, Київ, Україна
Тел.: +380 44 390 09 09. Факс: +380 44 390 29 29. E-mail: ua-info@takeda.com

